

This Page Is Inserted by IFW Operations  
and is not a part of the Official Record

## BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

**IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.**

As rescanning documents *will not* correct images,  
please do not report the images to the  
Image Problem Mailbox.

**THIS PAGE BLANK (USPTO)**

(19)



Europäisches Patentamt

European Patent Office

Office européen des brevets



(11)

EP 0 826 695 A1

(12)

## EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(43) Veröffentlichungstag:

04.03.1998 Patentblatt 1998/10

(51) Int. Cl.<sup>6</sup>: C07K 16/46, A61K 39/395

(21) Anmeldenummer: 97115188.1

(22) Anmelddatum: 02.09.1997

(84) Benannte Vertragsstaaten:

AT BE CH DE DK ES FI FR GB GR IE IT LI LU MC  
NL PT SE

Benannte Erstreckungsstaaten:

AL LT LV RO SI

(30) Priorität: 03.09.1996 DE 19635743  
27.11.1996 DE 19649223

(71) Anmelder:

GSF-Forschungszentrum für Umwelt und  
Gesundheit, GmbH  
85764 Oberschleissheim (DE)

(72) Erfinder:

- Lindhofer, Horst, Dr.  
82194 Gröbenzell (DE)
- Menzel, Helge, Dr.  
81379 München (DE)
- Kolb, Hans-Jochem, Prof. Dr.  
80804 München (DE)
- Thierfelder, Stefan, Prof. Dr.  
82223 Eichenau (DE)

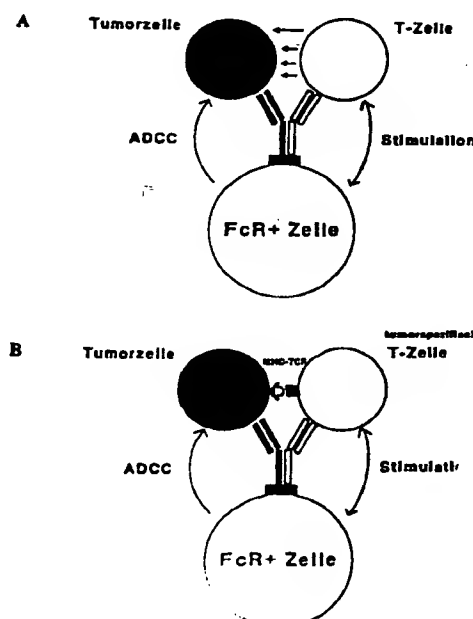
(74) Vertreter:

Reinhard - Skuhra - Welse & Partner  
Postfach 44 01 51  
80750 München (DE)

(54) **Zerstörung von kontaminierenden Tumorzellen in Stammzelltransplantaten mit  
bispezifischen Antikörpern**

(57) Die vorliegende Erfindung offenbart ein Verfahren zur Zerstörung von kontaminierenden Tumorzellen in Stammzelltransplantaten ex vivo unter Verwendung von intakten bispezifischen Antikörpern.

Abbildung 1:  
Die Rolle von akzessorischen Zellen bei der Tumor-Immuntherapie  
mittels bispezifischer Antikörper



**Beschreibung**

Die Erfindung betrifft ein Verfahren zur Zerstörung von kontaminierenden Tumorzellen in Stammzelltransplantaten ex vivo unter Verwendung intakter bispezifischer Antikörper.

Bei etwa 43.000 Neuerkrankungen/Jahr steht Brustkrebs an der Spitze der Krebsstatistik für Frauen in Deutschland. Weniger als ein Drittel der Frauen mit Lymphknotenbefall bei Diagnose leben 10 Jahre ohne Rückfall.

Vor diesem Hintergrund wird seit einigen Jahren versucht, mit Hilfe der autologen Knochenmark- und Blutstammzell-Transplantation in Verbindung mit der Hoch-Dosis-Therapie Patientinnen mit ausgedehntem Lymphknotenbefall und Fernmetastasen eine Lebensverlängerung oder sogar Heilung zu ermöglichen. Trotz hoher Ansprechraten bei der Hoch-Dosis-Therapie ist eine Heilung im metastasierten Stadium selten.

Die Therapie des metastasierten Mammakarzinoms ist heute fast ausschließlich palliativ. In klinischen Phase-1-Studien konnte gezeigt werden, daß eine Hochdosis-Chemotherapie (HD-CT), gefolgt von einer autologen Knochenmark- oder Stammzelltransplantation (aPBSZT), bei Patientinnen mit chemotherapie-sensitivem metastasierten Mammakarzinom klinische Vollremissionen herbeiführen kann. Die Remissionen sind jedoch zeitlich begrenzt, meistens kommt es zu einem Rezidiv. Dabei kann ein Rezidiv aus klonogenen Tumorzellen entstammen, die mit dem Transplantat reinfundiert wurden und/oder aus solchen, die die HD-CT in der Patientin überlebt haben. Mikrometastasen können im Knochenmark nach Chemotherapie mit der sensitiven RT-PCR für CK19 bzw. ep-cam, beispielsweise C215, und mit Immunzytologie nachgewiesen werden. Sie sind mit einer ungünstigen Prognose selbst nach HD-CT und autologer Stammzelltransplantation verknüpft. Neue Konzepte zur Elimination von minimal residual disease (MRD) und zur Reinigung der Transplantate von kontaminierenden Tumorzellen erscheinen daher notwendig. Nach Erreichen einer Remission besteht MRD vermutlich überwiegend aus Tumorzellen, die gegenüber antiproliferativer Chemotherapie durch Verharren in einem Ruhezustand (kinetische Resistenz) oder Ausprägung biochemischer Mechanismen, wie z.B. multi drug resistance (MDR), resistent sind.

Ein wesentliches Problem bei der autologen Stammzelltransplantation ist die Kontamination des Transplantats mit Tumorzellen, welche zum Auftreten eines späteren Rezidivs beim Patienten beitragen können (7,8). Um Stammzelltransplantate von kontaminierenden Tumorzellen zu reinigen, wurde bisher hauptsächlich das "Purging" mit immunomagnetischen Beads eingesetzt. Dabei werden Tumorzellen aufgrund gebundener, eisentragender Antikörper an einem Magneten zurückgehalten und damit aus dem Transplantat entfernt. Nachteile sind der hohe zeitliche und technische Aufwand und die damit verbundenen hohen Kosten (ca. 20.000,- DM/Patient). Nach einer solchen in vitro-Verminderung der Zahl residueller Tumorzellen kann dennoch - wenn auch verzögert - ein Rezidiv auftreten. Dies liegt wahrscheinlich an der Beschränkung dieser Methode auf das Stammzelltransplantat sowie an Tumorzellen, die sich einem derartigen mechanistischen Ansatz, z.B. durch "Verklumpung mit normalen Zellen", entziehen.

Aus diesen Gründen wurden andere immunologische Ansätze zur Reinigung des Stammzelltransplantats erprobt, wie z.B. die Zugabe aktiverter T-Zellen in Kombination mit bispezifischen F(ab')2-Fragmenten zur Redirektion von T-Zellen an Tumorzellen (6) in vitro. Es zeigte sich, daß hämatopoetische Stammzellen durch ein derartiges Purgen zwar nicht in ihrer Funktion - gemessen in Proliferations-Assays - beeinträchtigt werden. Die Fähigkeit zur Tumorzell-Zerstörung war in diesen Versuchen jedoch relativ beschränkt (1-2 log Tumorreduktion). Als Nachteil dieses Ansatzes muß auch die Verwendung von zwei Wochen lang kultivierten, präaktivierten T-Zellen angesehen werden, welche den Aufwand hochtreiben und eine Anwendung in der Klinik erschweren.

Es ist eine Aufgabe der vorliegenden Erfindung, ein neues Verfahren zur Verminderung der Anzahl kontaminierender Tumorzellen in Stammzellpräparaten bereitzustellen, das die aus dem Stand der Technik bekannten Nachteile vermeidet.

Diese Aufgabe wird erfindungsgemäß durch das im Anspruch 1 gekennzeichnete Verfahren gelöst. Bevorzugte Ausgestaltungen des Verfahrens ergeben sich aus den Unteransprüchen und aus der nachfolgenden Beschreibung mit den Beispielen.

Die anliegende Abbildung dient zur weiteren Veranschaulichung der Erfindung.

Die Abbildung 1 zeigt die Rolle von akzessorischen Zellen bei der Tumor-Immuntherapie mittels bispezifischer Antikörper (ADCC = Antibody dependent cell mediated Cytotoxicity).

Bispezifische Antikörper können mit einem Bindungsarm an den T-Zellrezeptor-Komplex der T-Zelle, mit dem zweiten Bindungsarm an tumorassoziierte Antigene auf der Tumorzelle binden. Sie aktivieren dabei T-Zellen, die durch Freisetzung von Zytokinen die Tumorzellen zerstören. Darüber hinaus besteht die Möglichkeit, daß T-Zellen im Rahmen der Aktivierung mit bispezifischen Antikörpern tumorspezifische Antigene über ihren Rezeptor erkennen und dadurch eine dauerhafte Immunisierung eingeleitet wird. Von besonderer Bedeutung ist dabei der intakte Fc-Teil des bispezifischen Antikörpers, der die Bindung an akzessorische Zellen wie z.B. Monozyten/Makrophagen/Dendriten vermittelt und diese veranlaßt, selbst zytotoxisch zu werden und/oder gleichzeitig wichtige kostimulatorische Signale an die T-Zelle weiterzugeben (siehe Abb. 1):

Erfindungsgemäß werden im Gegensatz zum Stand der Technik intakte bispezifische Antikörper verwendet. Intakte bispezifische Antikörper sind aus zwei Antikörper-Halbmolekülen (je eine H- und L-Immunglobulinkette), die

jeweils eine Spezifität repräsentieren, zusammengesetzt, besitzen darüber hinaus, wie normale Antikörper auch, einen Fc-Teil mit den bekannten Effektorfunktionen. Sie werden bevorzugt durch die Quadrom-Technologie hergestellt. Dieses Herstellungsverfahren ist beispielhaft in der DE-A-44 19 399 beschrieben. Auf diese Druckschrift wird zur vollständigen Offenbarung vollinhaltlich Bezug genommen. Selbstverständlich sind auch andere Herstellungsverfahren einsetzbar, solange sie zu den erfundungsgemäß notwendigen intakten bispezifischen Antikörpern der obigen Definition führen.

Im erfundungsgemäßen Verfahren werden kontaminierende Tumorzellen in Stammzellpräparaten (Leukapherese-produkten) mittels bispezifischer Antikörper (wie z.B. anti-CD3 X anti-c-erbB-2, anti-CD3 X anti-Lewis Y und anti-CD3 X anti-ep-cam, beispielsweise anti-CD3 X anti-C215) in vitro eliminiert. Das Inkontaktbringen der bispezifischen Antikörper und der Stammzellen mit den kontaminierenden Tumorzellen erfolgt unter solchen Bedingungen, die sowohl eine Bindung der bispezifischen Antikörper an die Tumorzellen und die T-Zellen als auch eine Beibehaltung der Lebensfähigkeit der Stammzellen gestatten. Die Einhaltung dieser Parameter ist für die Erhaltung und die Vitalität der Stammzellen wie auch der Lymphozyten notwendig. Beispielsweise wird das Stammzelltransplantat (Leukapherese-Produkt) etwa 4 - 72 Stunden, bevorzugt 24 - 48 Stunden, mit bispezifischen Antikörpern bei Raumtemperatur und einer Zeldichte von 30.000 - 75.000 Zellen/ $\mu$ l, bevorzugt 30.000 - 50.000 Zellen/ $\mu$ l, unter leichtem Schwenken inkubiert. Bei einer Gesamtzellzahl von ca.  $10 \times 10^9$  Zellen/Stammzelltransplantat ist eine bsAk-Menge von 100 - 500  $\mu$ g für die Tumorzellzerstörung ausreichend. Ein weiterer wichtiger Punkt des erfundungsgemäßen Verfahrens ist die Verwendung von sogenannten intakten bispezifischen Antikörpern. Diese sind nicht nur in der Lage (aufgrund der hier verwendeten Spezifitäten) T-Zellen an die Tumorzellen zu führen, sondern sie sind aufgrund der Effektorfunktionen des Fc-Teils darüber hinaus geeignet, mittels Complement vermittelter Lyse oder durch Bindung von Fc-Rezeptor positiven Zellen, wie z.B. Makrophagen, Monozyten oder aktivierten neutrophilen Granulozyten, Tumorzellen zu zerstören. Es können somit durch intakte bsAk mehrere tumorzell-zerstörende Mechanismen gleichzeitig aktiviert werden.

Die in der vorliegenden Erfindung verwendeten intakten bispezifischen Antikörper tragen einen funktionellen Fc-Teil. Im Gegensatz zu bispezifischen F(ab)2-Fragmenten, die keinen Fc-Teil besitzen und lediglich T-Zellen an die Tumorzelle heranführen können, sind die in der vorliegenden Erfindung verwendeten intakten bispezifischen Antikörper befähigt, nicht nur T-Zellen zu binden, sondern auch akzessorische Zellen, die als Fc-Rezeptor positive Zellen (beispielsweise Monozyten, Makrophagen und dendritische Zellen) bekannt sind. Die Bindung der Zellen spielt eine essentielle Rolle bei der erfundungsgemäß bewirkten direkten Tumorerstörung, die um den Faktor 10 - 1000 höher ist als bei Verwendung des von Kaneko et al. beschriebenen Verfahrens. Die erfundungsgemäß verwendeten intakten bispezifischen Antikörper ermöglichen eine optimale Kostimulation der herangeführten T-Zellen durch diese akzessorischen Zellen. Für diese optimale Kostimulation verantwortlich sind insbesondere Oberflächenantigene wie CD40, B-7.1, B-7.2 und LFA-3 und bestimmte sekretierte Zytokine wie IL-2, IL-6, IL-12 und TNF-alpha. Durch die erfundungsgemäße Verwendung intakter bispezifischer Antikörper ist eine wirksame direkte Zerstörung der Tumorzellen möglich und weiterhin wird eine mögliche Immunantwort gegen den Tumor eingeleitet. Durch die akzessorischen Zellen kommt es zu einer Aufnahme, Prozessierung und Präsentation von Tumorzellbestandteilen. Diese durch die erfundungsgemäße Verwendung bispezifischer intakter Antikörper initiierten Schritte sind wesentlich für die Induktion einer humoralen und zellulären Immunantwort mit verantwortlich.

Durch die erfundungsgemäße Verwendung intakter bispezifischer Antikörper wird nicht nur ein quantitativer Effekt, sondern auch eine neue Qualität in Richtung Induktion einer Immunantwort gegen den Tumor erreicht.

Durch die erfundungsgemäße Verwendung intakter bispezifischer Antikörper kann eine Vorbehandlung der T-Zellen durch zusätzliche Zytokine wie IL-2 vermieden werden, wodurch eine beispielsweise zweiwöchige Kultivierung dieser Zellen vermieden wird. Da für eine Anwendung bei Patienten die Kultivierung von T-Zellen unter GMP-Bedingungen ablaufen müßte, die einen wesentlichen Kostenfaktor darstellen und von einer Behörde wie dem Paul-Ehrlich Institut oder der FDA zugelassen werden müßte, stellt das erfundungsgemäße Verfahren eine wesentliche Vereinfachung, Verkürzung und Kostenersparnis dar. Zur Zeit steht kein vergleichbares Verfahren zur Verfügung, um eine wirksame Zerstörung von Tumorzellen in Stammzelltransplantaten zu erreichen.

### Beispiel

Um die Wirksamkeit von intakten bsAk bei der Tumorzellzerstörung zu quantifizieren, wurden den Leukapherese-Produkten ( $10^8$  Zellen) eines normalen Spenders (siehe Tabelle 1, Spender 2) und zweier Leukämiepatienten eine definierte Menge (0,1%) von Tumorzellen (Brustkrebs-Zelllinie MCF-7) beigemischt. Nach 48 h Inkubation des jeweiligen Zellgemisches mit 4 $\mu$ g bsAk (bzw. keinem Antikörper oder der äquimolaren Menge der parentalen Ausgangsantikörper) bei Raumtemperatur und einer Zeldichte von 50.000 Zellen/ $\mu$ l unter leichtem Schwenken wurden die Zellen in verschiedenen Zeldichten auf 96er ( $10^5$  Zellen/Loch) und 24er ( $3 \times 10^6$  bzw.  $10^6$  Zellen/Loch) NUNC®-Zellkultur-Flachbodenplatten ausplattiert. Wie sich nach 2-wöchiger Kultivierung zeigte, war nur der bsAk in der Lage, das Tumorzellwachstum um den Faktor 1.000 - 10.000 (log 3 - 4), gemessen an der Anzahl der Tumorzellkolonien /platierten Zellen, zu reduzieren. Das Ergebnis des Tumorkolonie-Wachstums-Assays (Colonogenic A) ist in der nachfolgenden

Tabelle 1 zusammengefaßt.

Tabelle 1

Tumorkolonie-Wachstums-Assay				
Patient 1				
Platte	kein Antikörper	parentale Antikörper C215, anti-CD3	bispezifischer Antikörper BiU11 anti-CD3XC215	Tumorzellen / MNCs / Loch (= 0.1%)
24	6/6 <sup>a</sup>	n.d.	0/6 $\Sigma=1.8 \times 10^7$	3000 / $3 \times 10^6$
24	6/6	n.d.	0/6	1000 / $10^6$
96	12/12	n.d.	0/12	500 / $5 \times 10^5$
96	10/12	n.d.	0/12	100 / $10^5$
Tumorreduktion :	-		>4 log	
Spender 2				
24	6/6	n.d.	0/6 $\Sigma=3 \times 10^7$	5000 / $5 \times 10^6$
24	6/6	n.d.	0/6	1000 / $10^6$
96	12/12	n.d.	0/12	500 / $5 \times 10^5$
96	12/12	n.d.	0/12	100 / $10^5$
Tumor reduktion :	-	-	>4.3 log	
Patient 3				
24	6/6	6/6	2/6	4000 / $4 \times 10^6$
24	6/6	6/6	1/6	1000 / $10^6$
96	12/12	12/12	0/12	500 / $5 \times 10^5$
96	12/12	12/12	0/12	100 / $10^5$
Tumorreduktion :	-	-	3 log	
MNCL = Mono-nucleated-cells				

a) Anzahl der positiven Löcher (Tumorwachstum) von 6 bzw. 12 angesetzten Löchern nach 14 Tagen Kultivierung.

Das erfindungsgemäße Verfahren ist nicht nur zur Verringerung von kontaminierenden Tumorzellen in Stammzellpräparaten von Mammakarzinom-Patientinnen einsetzbar, obwohl es nachfolgend beispielhaft anhand von Mammakarzinompatientinnen beschrieben wird, sondern es kann beispielsweise auch zur Verringerung kontaminierender Tumorzellen in Stammzellpräparaten von Ovarialkrebspatienten oder von Patienten mit akuten oder chronischen Leukämien, Lymphomen, Hodenkarzinom oder anderen Chemotherapie sensitiven Karzinomen eingesetzt werden. Dem Fachmann sind die jeweiligen, bevorzugt zu verwendenden Antikörper bzw. Antikörperkombinationen bekannt oder sie können von ihm routinemäßig ohne erfinderisches Zutun ausgewählt und ermittelt werden.

Ziel der erfindungsgemäßen Behandlung ist somit die Heilung bzw. die Verlängerung eines krankheitsfreien Überlebens beispielsweise von Patientinnen mit Mammakarzinom, insbesondere von fortgeschrittenem Mammakarzinom, durch eine autologe Stammzelltransplantation. In einer bevorzugten Ausgestaltung der Erfindung sind die einzelnen Schritte, um dieses Ziel zu verfolgen, bei Diagnose eines Mammakarzinoms, beispielsweise wie folgt:

1. Nach Diagnose einer Metastasierung sollen - wenn immer möglich - Tumorzellen gewonnen werden. Nachweis der Antigene bzw. der Antigendichte von c-erb-B2 und ep-cam (epithelial cell adhesion molecule) auf nativen Tumorzellen mittels Durchflußzytometrie. Kryokonservierung von Tumorzellen.

2. Gewinnung autologer T-Lymphozyten aus dem peripheren Blut durch Leukapherese vor Beginn der Chemotherapie; Untersuchung einer möglichen Kontamination des Leukaphereseprodukts mit Tumorzellen durch Immunhi-

stochemie und RT-PCR; Reinigung der T-Zell-Konzentrate von kontaminierenden Tumorzellen mit immunomagnetischen Beads.

- 5        3. 2 Zyklen einer Chemotherapie nach dem EC-Schema (Epirubicin 60 mg/m<sup>2</sup>+Cyclophosphamid 600 mg/m<sup>2</sup>, gefolgt von G-CSF (5-10µg/kg/Tag)), Monitoring der Erholung der Hämatopoese und der Mobilisation von CD34+ Zellen nach den Zyklen.
- 10      4. Gewinnung hämatopoetischer Stammzellen aus dem Blut durch Leukapherese nach Mobilisation mit Epirubicin/Cyclophosphamid-Chemotherapie und G-CSF, wobei mindestens  $4 \times 10^6$  CD34+ Zellen/kg gewonnen werden sollen.
- 15      5. Zerstörung kontaminierender Tumorzellen im autologen Stammzellpräparat mit bispezifischen Antikörpern (anti-CD3 X anti-c-erbB-2 und anti-CD3 X anti-ep-cam, 500µg/Patient) durch 24-48h Inkubation bei Raumtemperatur und einer Zelldichte von 30.000-50.000 Zellen/µl. Kryokonservierung bei -180°C.
- 20      6. 2 Zyklen einer Chemotherapie nach dem ET-Schema (Epirubicin 60 mg/m<sup>2</sup> und Taxol 175 mg/m<sup>2</sup> gefolgt von G-CSF (5-10 mg/kg/Tag). Monitoring der Erholung der Hämatopoese und der Mobilisation der CD34+ Zellen. Evtl. Durchführung einer Leukapherese für ein Back-up-Präparat.
- 25      7. 3 Wochen nach der letzten Induktions-Chemotherapie myeloablativ Hochdosis-Chemotherapie mit Thiotepa (600 mg/kg i.v.) und Melphalan (160 mg/kg i.v.).
- 30      8. Anschließende Reinfusion autologer Stammzellen.
- 35      9. 24h nach Reinfusion Gabe von 1 mg bsAk zur Restimulation der im Stammzelltransplantat aktivierten T-Zellen und Aufrechterhaltung der Anti-Tumorreaktion mit Vorkehrungen zur Prophylaxe und Behandlung von anaphylaktoiden Reaktionen. Haagen et al. konnten in in vitro-Versuchen zeigen, daß aufeinanderfolgende Gaben von bsAk innerhalb von 3 Tagen die Zerstörung von Tumorzellen signifikant erhöhen.
- 40      10. Reinfusion autologer T-Zellen nach der hämatopoetischen Rekonstitution (etwa an Tag 14-21) nach autologer Stammzelltransplantation. Verfolgung der T-Zell-Rekonstitution im peripheren Blut durch Durchflußzytometrie unter besonderer Berücksichtigung der CD45RA/CD45RO-Ratio der T-Helfer-Zellen.
- 45      11. Gabe von bispezifischen Antikörpern (200µg/1mg/2mg) in vivo in steigender Dosierung, an 3 aufeinanderfolgenden Tagen mit Vorkehrungen zur Prophylaxe und Behandlung von anaphylaktoiden Reaktionen.
- 50      12. Nachfolgeuntersuchungen: Beurteilung des Remissionsgrades, Anti-Antikörper-Reaktion gegen Immunglobulin von Maus und Ratte; Monitoring der hämatopoetischen Erholung und der Rekonstitution der T-Zell-Subpopulationen im peripheren Blut; regelmäßige Nachsorge zur Beurteilung der Dauer einer erreichten Remission. Versuche zum Nachweis von tumorspezifischen T-Zellen aus dem peripheren Blut.

Erfindungsgemäß werden somit bispezifische Antikörper zur Verminderung der Anzahl kontaminierender Tumorzellen, beispielsweise von Mammakarzinomzellen, durch deren Zerstörung in Stammzellpräparaten eingesetzt. Bei diesem Verfahren redigieren die Antikörper T-Zellen in die Nachbarschaft von Karzinomzellen und aktivieren die T-Zellen zur Sekretion von Zytokinen wie Tumor-Nekrose-Faktor  $\alpha$ , die zur Lyse der Tumorzelle führen. Durch die Aktivierung von Makrophagen über den Fc-Rezeptor am Fc-Teil des bispezifischen Antikörpers wird dieser Zytokin-Effekt noch verstärkt; gleichzeitig könnten der T-Zelle wichtige kostimulatorische Signale von der Fc $\gamma$ R $I^+$ -Zelle (Monozyt, Makrophage, Dendrit) übermittelt werden, die eine Anergisierung der T-Zelle verhindern.

Nach erfolgter Transplantation werden bispezifische Antikörper in steigender Dosierung nach der Reinfusion von autologen T-Zellen infundiert. In vivo kommt es zu einer Aktivierung von T-Zellen und Lyse residueller Mamma-Karzinomzellen. Hier könnten ebenfalls tumorspezifische T-Zellen expandiert werden (neben dem unter Punkt 1 erwähnten Stammzellpräparat), die bis dahin aufgrund einseitiger Stimulierung am Tumor über den T-Zellrezeptor ohne Kostimulus bzw. durch IL-10-Sekretion des Tumors anerg waren.

Nach heutigem Kenntnisstand kann die Immuntherapie ihre volle Wirkung gegen autologe Tumoren nur im Stadium einer geringen Resterkrankung entfalten; die Kombination der Immuntherapie mit Hochdosistherapie und autologer Stammzelltransplantation verspricht dafür die besten Aussichten. Aus diesem Grunde sollen die T-Zellen nach Abschluß der Chemo- bzw. Strahlentherapie infundiert werden.

Die Herstellung von bispezifischen Antikörpern gehört zum Stand der Technik. Beispielsweise können in einem

neu entwickelten Herstellungsverfahren (2) intakte bispezifische Antikörper in ausreichender Menge produziert werden. Die Kombination von 2 bispezifischen Antikörpern gegen 2 unterschiedliche tumorassoziierte Antigene (z. B. c-erb-B2, ep-cam, beispielsweise GA-733-2 = C215) auf den Mammakarzinomzellen minimiert die Gefahr, daß Tumorzellen, die nur ein Antigen exprimieren, unerkannt bleiben.

5 Das Risiko einer Reinfusion vitaler Tumorzellen mit dem T-Zellkonzentrat kann durch die Reinigung mit Antikörpern und immun-magnetischen Beads weitgehend ausgeschlossen werden. Geringe Mengen restlicher Tumorzellen sollen immunhistochemisch sowie mittels RT-PCR für das C215 Antigen bzw. CK19 nachgewiesen werden.

Wegen der möglichen Zytokinfreisetzung werden die bispezifischen Antikörper zuerst in niedriger Dosierung und unter strenger Kontrolle verabreicht. Berichten in der Literatur zufolge wurden vergleichbare bispezifische Antikörper in 10 einer Menge bis zu 13 mg systemisch ohne wesentliche Nebenwirkungen verabreicht (1). Bei einer Antikörper-Menge von insgesamt 4 mg/Patient sind demnach kaum Nebenwirkungen zu erwarten.

Nachfolgend wird die Rolle bispezifischer Antikörper bei der Kombination von Chemo- und Immuntherapie zur Zerstörung residueller Mammakarzinomzellen im Transplantat und Patienten beschrieben.

Durch eine G-CSF Behandlung, die zur Mobilisierung von Stammzellen in die Peripherie eingesetzt wird, steigt 15 ebenfalls die Anzahl von Fc<sub>Y</sub>RI-positiven Zellen (3). Dies beruht vor allem auf der durch G-CSF induzierten Fc<sub>Y</sub>RI-Expression auf neutrophilen Granulozyten. Der hochaffine Fc<sub>Y</sub>-Rezeptor I ist in der Lage, auch heterologe Ratte/Maus-bsAk der Isotypkombination Ratte-IgG2b und Maus-IgG2a zu binden (4). Diese Isotypkombination ist für die hier eingesetzten bsAk gewählt, um eine Bindung an die niedrig affineren, aber wesentlich stärker verbreiteten Fc<sub>Y</sub>-Rezeptoren vom Typ II und III zu verhindern (12), und damit die Gefahr einer unkontrollierten Zytokinfreisetzung zu minimieren. 20 Eine Dosis von 13 mg eines bsAk mit der sich ähnlich verhaltenden Isotypkombination Ratte IgG2b und Maus IgG1 wurde bereits in einer Phase I-Studie an Patienten getestet. Die toxischen Nebenwirkungen waren gering (Grad I in der WHO-Klassifizierung), so daß die projektierte Dosis von 4 mg/Patient gut vertragen werden sollte.

Die Bindung des bsAk an Fc<sub>Y</sub>-RI besitzt zwei wesentliche Vorteile im Hinblick auf eine optimale Anti-Tumorwirksamkeit:

25 1) Fc<sub>Y</sub>RI-positive Zellen besitzen die Fähigkeit, mittels ADCC Tumorzellen zu eliminieren (3), und können insofern synergistisch zur Anti-Tumorwirkung der durch den bsAk an die Tumorzelle herangeführten cytotoxischen T-Zellen beitragen (5).

30 2) Fc<sub>Y</sub>-RI-positive Zellen sind (wie z.B. Monozyten/Dendriten) in der Lage, wichtige kostimulatorische Signale, ähnlich wie bei der Antigen-Präsentation, der T-Zelle zu liefern und damit eine Anergisierung der T-Zelle zu verhindern. Wie in Abbildung 1 gezeigt, könnten weiterhin, als erwünschtes Nebenprodukt, aufgrund der durch intakten bsAk vermittelten Interaktion von T-Zelle mit akzessorischer Zelle und Tumorzelle sogar T-Zellen, deren T-Zellrezeptor tumorspezifische Peptide (über MHC Antigene auf der Tumorzelle präsentiert) erkennt, stimuliert werden. Die für eine korrekte Aktivierung der T-Zelle notwendigen Kostimuli würden in dieser Konstellation von der akzessorischen 35 Zelle (z.B. Monozyt) geliefert werden. Insofern sollte der hier vorgestellte Ansatz neben der entscheidenden, direkten, T-Zellrezeptor-unabhängigen, durch bsAk vermittelten Tumorzerstörung (Abb. 1A) ebenfalls tumorspezifische T-Zellen aktivieren und generieren (Abb. 1B), die nach Abbau der bsAk weiterhin im Patienten patrouillieren. D.h. mittels intakter bsAk könnte ähnlich wie bei gentherapeutischen Ansätzen (z.B. durch Einbau von kostimulatorischen Antigenen wie B-7 in die Tumorzelle) die Tumortoleranz im Patienten durchbrochen werden. Die in Beispiel 40 1 gezeigten Versuchsergebnisse im syngenen Tiermodell stützen diese Hypothese.

Günstig in diesem Zusammenhang ist weiterhin, daß die Expression von Fc<sub>Y</sub>-RI nach G-CSF-Behandlung auf den entsprechenden Zellen hochreguliert wird und bsAk mit Fc-Anteil eine wesentlich längere Zirkulationszeit als z.B. bsF(ab')2 oder bs(scFv) Antikörperfragmente besitzen, so daß wesentlich geringere Dosen intakter Ak-Moleküle für eine vergleichbare Anti-Tumorwirkung notwendig sind.

In dem hier vorgestellten Therapieansatz sollen residuelle Tumorzellen/Mikrometastasen zerstört werden. Im Gegensatz zur Behandlung solider Tumoren oder größerer Metastasen, bei denen die obenerwähnten Antikörperfragmente Vorteile besitzen könnten, da sie aufgrund ihrer geringeren Größe eine bessere Tumorentration ermöglichen, sind in der Situation der Mikrometastasierung intakte bsAk mit ihren bekannten Fc-Anteil-abhängigen Effektormechanismen vorzuziehen.

Weiterhin vorteilhaft ist die Tatsache, daß in dem hier vorgestellten Applikationsschema (bis zu zwei Tagen in vitro-Inkubation der autologen PBSZ mit 500 µg bsAk) keine die Therapie inhibierenden Anti-Antikörper zu erwarten sind. Da der Patient sich nach autologer Stammzelltransplantation in einem immunsupprimierten Zustand befindet, ist anzunehmen, daß gegen die 2 Wochen nach Transplantation in Kombination mit den autologen T-Zellen verabreichten bsAk 55 noch keine Anti-Antikörper existieren:

Negative Auswirkungen der Immuntherapie mit bsAk auf das Wiederanwachsen der autologen Stammzellen sind aufgrund der gewählten Antikörperspezifitäten nicht zu erwarten.

Weiterhin können intakte bsAk durch Fusion von Ratte- und Maus-Hybridomen und anschließender Ein-Schritt-

Reinigung über Protein A kostengünstig in klinikrelevanten Mengen produziert werden.

Literatur:

5. 1. Weiner & De Gast, Bispecific monoclonal antibody therapy of B-cell malignancy, Leukaemia and Lymphoma, 1995, 16:199
10. 2. Lindhofer et al, Preferential species-restricted heavy-light chain pairing in rat-mouse quadromas: Implications for a single step purification of bispecific antibodies, J. Immunology 1995, 155:219
15. 3. Valerius et al., Involvement of the high-affinity receptor for IgG (Fc<sub>g</sub>RI; CD64) in enhanced tumor cell cytotoxicity of neutrophils during granulocyte colony-stimulating factor therapy, Blood, 1993, 82:931-939
15. 4. Haagen et al., Interaction of human monocyte Fc<sub>g</sub> receptors with rat IgG2b, J. Immunology, 1995, 154: 1852-1860
20. 5. Weiner et al., The role of T cell activation in anti-CD3 x antitumor bispecific antibody therapy, J. Immunology, 1994, 152:2385
20. 6. Kaneko et al. Combination of IL-2 stimulated lymphocytes and bispecific antibodies that efficiently lyse leukemic cells does not affect bone marrow CD34-positive stem cell function in vitro. Bone Marrow Transpl. 1994, 14:213
25. 7. Gale et al. Autotransplants in leukaemia. Lancet 1989, ii:315
25. 8. Gribben et al. Immunologic purging of marrow assessed by PCR before autologous BMT for B cell lymphoma. New Engl. J. Med. 1991, 325:1525

**Patentansprüche**

30. 1. Verfahren zur Verminderung der Anzahl kontaminierender Tumorzellen in Stammzelltransplantaten ex vivo, dadurch gekennzeichnet,  
daß intakte spezifische Antikörper, die sowohl an den T-Zellrezeptor-Komplex einer T-Zelle, an den Fc-Rezeptor von Fc-Rezeptor positiven Zellen als auch an tumorassoziierte Antigene auf einer Tumorzelle binden können, für einen ausreichend langen Zeitraum mit Stammzelltransplantaten, die kontaminierende Tumorzellen enthalten können, in Kontakt gebracht werden, um die Anzahl an kontaminierenden Tumorzellen im Stammzelltransplantat zumindest zu verringern.
35. 2. Verfahren nach Anspruch 1,  
dadurch gekennzeichnet,  
daß Stammzelltransplantate aus Patientinnen mit einem Mammakarzinom oder Ovarialkarzinom oder aus Patienten mit Leukämien verwendet werden.
40. 3. Verfahren nach Anspruch 1 oder Anspruch 2,  
dadurch gekennzeichnet,  
daß als spezifische Antikörper anti-CD3 X anti-c-erB-2- und/oder anti-CD3 X anti-ep-cam- und/oder anti CD3 X anti Lewis Y-Antikörper verwendet werden.
45. 4. Verfahren nach einem oder mehreren der vorhergehenden Ansprüche,  
dadurch gekennzeichnet,  
daß das Stammzelltransplantat mit den spezifischen Antikörpern für einen Zeitraum von 4 - 72, insbesondere 24-48 Stunden inkubiert wird.
50. 5. Verfahren nach einem oder mehreren der vorhergehenden Ansprüche,  
dadurch gekennzeichnet,  
daß die Inkubation bei einer Temperatur von 20 - 25°C bevorzugt bei Raumtemperatur, erfolgt.
55. 6. Verfahren nach einem oder mehreren der vorhergehenden Ansprüche,  
dadurch gekennzeichnet,

daß die Zellen im Stammzelltransplantat in einer Dichte von 30.000 bis 75.000 Zellen/ $\mu$  vorliegen.

7. Verwendung von intakten bispezifischen Antikörpern, die sowohl an den T-Zellrezeptor-Komplex einer T-Zelle, über ihren Fc-Teil an den Fc-Rezeptor von Fc-Rezeptor positiven Zellen als auch an tumorassoziierte Antigene auf einer Tumorzelle binden können, zur Verringerung der Anzahl kontaminierender Tumorzellen in Stammzelltransplantaten ex vivo.
8. Verwendung nach Anspruch 7,  
dadurch gekennzeichnet,
9. daß die Stammzelltransplantate aus Patientinnen mit Mammakarzinom und/oder Ovarialkarzinom oder aus Patienten mit akuten oder chronischen Leukämien, Lymphomen, Hodenkarzinom oder anderen Chemotherapie sensiti-  
ven Karzinomen gewonnen werden.
10. Verwendung des in einem Verfahren der Ansprüche 1 - 6 erhaltenen Stammzelltransplantats zur Herstellung eines  
Arzneimittels zur Reinfusion in den Patienten.

20

25

30

35

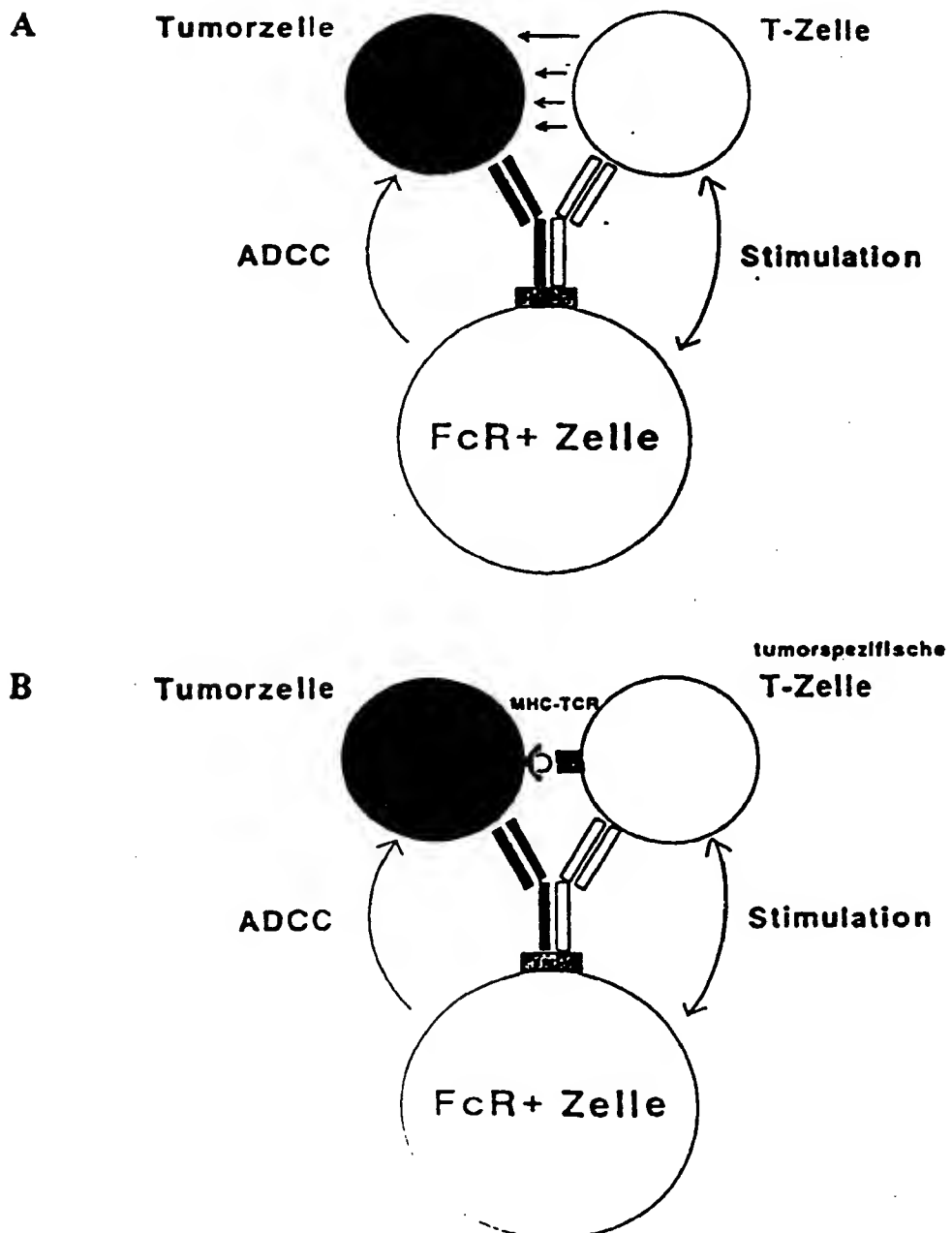
40

45

50

55

Abb. 1:  
Die Rolle von akzessorischen Zellen bei der Tumor-Immuntherapie  
mittels bispezifischer Antikörper



**THIS PAGE BLANK (USP10)**



Eur pâls h s  
Patentamt

## EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldung  
EP 97 11 5188

EINSCHLÄGIGE DOKUMENTE			
Kategorie	Kennzeichnung des Dokuments mit Angebe, soweit erforderlich, der maßgeblichen Teile	Betrief Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int.Cl.6)
P,X	LINDHOFER H. ET AL.: "Bispecific Antibodies Target Operationally Tumor-Specific Antigens in Two Leukemia Relapse Models" BLOOD, Bd. 88, 15. Dezember 1996, Seiten 4651-4658, XP000616201 * das ganze Dokument *	1-9	C07K16/46 A61K39/395
P,X	LINDHOFER, H. ET AL: "Bispecific antibodies effectively purge cancer cells from peripheral blood stem cell collections without affecting colony forming units" 26TH ANNUAL MEETING OF THE INTERNATIONAL SOCIETY FOR EXPERIMENTAL HEMATOLOGY, CANNES, FRANCE, AUGUST 24-28, 1997, Bd. 25, Nr. 8, 1997, EXPERIMENTAL HEMATOLOGY (CHARLOTTESVILLE), Seite 879 XP002048523 Zusammenfassung 527 ---	1-9	
Y,D	KANEKO T. ET AL.: "Combination of interleukin-2-stimulated lymphocytes and bispecific antibodies that efficiently lyse leukemic cells does not affect bone marrow CD34-positive stem cell function in vitro" BONE MARROW TRANSPLANTATION, Bd. 14, 1994, Seiten 213-217, XP002048524 * Zusammenfassung * ---	1-9	C07K RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int.Cl.6)
<p style="text-align: center;">-/-</p> <p>Der vorliegende Recherchenbericht wurde für alle Patentansprüche erstellt</p>			
Recherchenort	Abschlußdatum der Recherche	Prüfer	
MÜNCHEN	28.November 1997	Olsen, L	
KATEGORIE DER GENANNTEN DOKUMENTE			
X : von besonderer Bedeutung allein betrachtet Y : von besonderer Bedeutung in Verbindung mit einer anderen Veröffentlichung derselben Kategorie A : technologischer Hintergrund O : nichtschriftliche Offenbarung P : Zwischenliteratur			
T : der Erfindung zugrunde liegende Theorien oder Grundsätze E : älteres Patentdokument, das jedoch erst am oder nach dem Anmeldeatum veröffentlicht worden ist D : in der Anmeldung angeführtes Dokument L : aus anderen Gründen angeführtes Dokument & : Mitglied der gleichen Patentfamilie, übereinstimmendes Dokument			

**THIS PAGE BLANK (USPTO)**



Europäisches  
Patentamt

## EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldung  
EP 97 11 5188

EINSCHLÄGIGE DOKUMENTE			
Kategorie	Kennzeichnung des Dokuments mit Angabe, soweit erforderlich, der maßgeblichen Teile	Betritt Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int.Cl.6)
Y	KANEKO T. ET AL.: "Cytotoxicity of cytokine-induced killer cells coated with bispecific antibody against acute myeloid leukemia cells" LEUKEMIA AND LYMPHOMA, Bd. 14, 1994, Seiten 219-229, XP002048525 * Zusammenfassung * ---	1-9	
Y	KANEKO T. ET AL.: "A bispecific antibody enhances cytokine-induced killer-mediated cytolysis of autologous acute myeloid leukemia cells" BLOOD, Bd. 81, 1993, Seiten 1333-1341, XP002048526 * Zusammenfassung *	1-9	
Y	EP 0 637 593 A (MERCK PATENT GMBH) 8. Februar 1995 * das ganze Dokument *	1-9	
Y,D	WEINER G.J. ET AL.: "The role of Tcell activation in anti-CD3 X antitumor bispecific antibody therapy" JOURNAL OF IMMUNOLOGY, Bd. 152, 1994, Seiten 2385-2392, XP002048527 * Zusammenfassung *	1-9	
Y,D	WEINER, G.J. AND DE GAST G.C.: "Bispecific monoclonal antibody therapy of B-cell malignancy" LEUKEMIA AND LYMPHOMA, Bd. 16, 1995, Seiten 199-207, XP002048528 * das ganze Dokument *	1-9 -/-	
Der vorliegende Recherchenbericht wurde für alle Patentansprüche erstellt			
Recherchenort	Abschlußdatum der Recherche	Prüfer	
MÜNCHEN	28. November 1997	Olsen, L	
KATEGORIE DER GENANNTEN DOKUMENTE			
<input checked="" type="checkbox"/> von besonderer Bedeutung allein betrachtet <input checked="" type="checkbox"/> von besonderer Bedeutung in Verbindung mit einer anderen Veröffentlichung derselben Kategorie <input type="checkbox"/> technologischer Hintergrund <input type="checkbox"/> nichtschriftliche Offenbarung <input type="checkbox"/> Zwischenliteratur			
T : der Erfindung zugrunde liegende Theorien oder Grundsätze E : älteres Patentdokument, das jedoch erst am oder nach dem Anmeldedatum veröffentlicht worden ist D : in der Anmeldung angeführtes Dokument L : aus anderen Gründen angeführtes Dokument  & : Mitglied der gleichen Patentfamilie, übereinstimmendes Dokument			

**THIS PAGE BLANK (USPTO)**



EINSCHLÄGIGE DOKUMENTE												
Kategorie	Kennzeichnung des Dokuments mit Angabe, soweit erforderlich, der maßgeblichen Teile	Betreff Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int.Cl.6)									
Y	WEINER L.M. ET AL.: "Clinical development of 2B1, a bispecific murine monoclonal antibody targeting c-erbB-2 and Fc-gamma-RIII" JOURNAL OF HEMATOThERAPY, Bd. 4, 1995, Seiten 453-456, XP002048529 * Zusammenfassung *	1-9										
Y	SILLA L.M.R. ET AL.: "Potentiation of lysis of leukaemia cells by a bispecific antibody to CD33 and CD16 (Fc-gamma-RIII) expressed by human natural killer (NK) cells" BRITISH JOURNAL OF HAEMATOLOGY, Bd. 89, 1995, Seiten 712-718, XP002048530 * Zusammenfassung *	1-9										
Y	CHEN J. ET AL: "MONOCYTE-MEDIATED LYSIS OF ACUTE MYELOID LEUKEMIA CELLS IN THE PRESENCE OF THE BISPECIFIC ANTIBODY 251 X 22 (ANTI-CD33 X ANTI-CD64 )" CLINICAL CANCER RESEARCH, Bd. 1, Nr. 11, 1995, Seiten 1319-1325, XP000608204 * Zusammenfassung *	1-9	RECHERCHIERTE SACHGEBiete (Int.Cl.6)									
<p>Der vorliegende Recherchenbericht wurde für alle Patentansprüche erstellt</p> <table border="1"> <tr> <td>Recherchenort <b>MÜNCHEN</b></td> <td>Abschlußdatum der Recherche <b>28.November 1997</b></td> <td>Prüfer <b>Olsen, L</b></td> </tr> <tr> <td colspan="3"> <b>KATEGORIE DER GENANNTEN DOKUMENTE</b>            X : von besonderer Bedeutung allein betrachtet            Y : von besonderer Bedeutung in Verbindung mit einer anderen Veröffentlichung derselben Kategorie            A : technologischer Hintergrund            O : nichtschriftliche Offenbarung            P : Zwischenliteratur         </td> </tr> <tr> <td colspan="3">           T : der Erfindung zugrunde liegende Theorien oder Grundsätze            E : älteres Patentdokument, das jedoch erst am oder nach dem Anmeldedatum veröffentlicht worden ist            D : in der Anmeldung angeführtes Dokument            L : aus anderen Gründen angeführtes Dokument            &amp; : Mitglied der gleichen Patentfamilie, übereinstimmendes Dokument         </td> </tr> </table>				Recherchenort <b>MÜNCHEN</b>	Abschlußdatum der Recherche <b>28.November 1997</b>	Prüfer <b>Olsen, L</b>	<b>KATEGORIE DER GENANNTEN DOKUMENTE</b> X : von besonderer Bedeutung allein betrachtet Y : von besonderer Bedeutung in Verbindung mit einer anderen Veröffentlichung derselben Kategorie A : technologischer Hintergrund O : nichtschriftliche Offenbarung P : Zwischenliteratur			T : der Erfindung zugrunde liegende Theorien oder Grundsätze E : älteres Patentdokument, das jedoch erst am oder nach dem Anmeldedatum veröffentlicht worden ist D : in der Anmeldung angeführtes Dokument L : aus anderen Gründen angeführtes Dokument & : Mitglied der gleichen Patentfamilie, übereinstimmendes Dokument		
Recherchenort <b>MÜNCHEN</b>	Abschlußdatum der Recherche <b>28.November 1997</b>	Prüfer <b>Olsen, L</b>										
<b>KATEGORIE DER GENANNTEN DOKUMENTE</b> X : von besonderer Bedeutung allein betrachtet Y : von besonderer Bedeutung in Verbindung mit einer anderen Veröffentlichung derselben Kategorie A : technologischer Hintergrund O : nichtschriftliche Offenbarung P : Zwischenliteratur												
T : der Erfindung zugrunde liegende Theorien oder Grundsätze E : älteres Patentdokument, das jedoch erst am oder nach dem Anmeldedatum veröffentlicht worden ist D : in der Anmeldung angeführtes Dokument L : aus anderen Gründen angeführtes Dokument & : Mitglied der gleichen Patentfamilie, übereinstimmendes Dokument												

**THIS PAGE BLANK (USPTO)**